Also published as:

図 WO02058678 (A3)

图 WO02058678 (A2)

図 US2004219192 (A²

B EP1353654 (A3)

图 EP1353654 (A2)

Devices and methods for heat-pulse assisted thermal applications of active subtances

Patent number:

DE10102817

Publication date:

2002-08-01

Inventor:

HORSTMANN MICHAEL (DE);

BRACHT STEFAN (DE)

Applicant:

LOHMANN THERAPIE SYST LTS

(DE)

Classification:

- international:

A61M37/00; A61L15/44

- european:

A61K9/70E

Application number: DE20011002817 20010123 Priority number(s): DE20011002817 20010123

Abstract of **DE10102817**

The invention relates to devices for applying heat pulses to the skin and for heat-pulse assisted transdermal application of active substances. The devices comprise one or more electric heating elements and one electric current source, in addition to a control unit. The control unit is suitable for pulse-type heating of said heating element.

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide



Offenlegungsschrift _® DE 101 02 817 A 1

(f) Int. Cl.⁷: A 61 M 37/00 A 61 L 15/44



DEUTSCHES PATENT- UND **MARKENAMT** (2) Aktenzeichen: ② Anmeldetag:

101 02 817.2

Offenlegungstag:

23. 1. 2001

1. 8. 2002

(71) Anmelder:

LTS Lohmann Therapie-Systeme AG, 56626 Andernach, DE

(74) Vertreter:

Flaccus, R., Dipl.-Chem. Dr.rer.nat., Pat.-Anw., 50389 Wesseling

② Erfinder:

Horstmann, Michael, Dr., 56564 Neuwied, DE; Bracht, Stefan, Dr., 56299 Ochtendung, DE

Die folgenden Angaben sind den vom Anmelder eingereichten Unterlagen entnommen

Prüfungsantrag gem. § 44 PatG ist gestellt

- (§) Vorrichtung und Verfahren zur Hitzepulsgestützten transdermalen Applikation von Wirkstoffen
- Die Erfindung betrifft Vorrichtungen zur Verabreichung von Hitzepulsen an die Haut und zur hitzepuls-gestützten transdermalen Verabreichdung von Wirkstoffen, wobei die Vorrichtungen ein oder mehrere elektrische Heizelemente und eine Stromquelle sowie eine Steuereinheit aufweisen, wobei die genannte Steuereinheit geeignet ist, ein pulsartiges Aufheizen des genannten Heizelements zu bewirken.

Beschreibung

[0001] Die Erfindung betrifft Vorrichtungen zur transdermalen Applikation von Wirkstoffen, wobei diese Vorrichtungen eine lokale Erwärmung der Applikationsstelle zum Zwecke der Permeationsverbesserung bewirken. Die Erfindung betrifft insbesondere Vorrichtungen der genannten Art, welche ein wirkstoffhaltiges transdermales therapeutisches System (TTS) enthalten, sowie wirkstofffreie Vorrichtungen der genannten Art zur Verabreichung von Hitzepulsen an die 10 menschliche oder tierische Haut.

[0002] Die Erfindung umfaßt des weiteren Verfahren zur transdermalen Verabreichung von Wirkstoffen, bei welchen die Wirkstoffpermeation durch Temperaturerhöhung gesteigert wird.

[0003] Transdermale therapeutische Systeme (TTS) sind Vorrichtungen oder Darreichungsformen, die einen oder mehrere Arzneistoffe in vorausbestimmter Rate kontinuierlich über einen festgelegten Zeitraum an einem festgelegten Anwendungsort, d. h. ein bestimmtes Hautareal, abgeben. 20 Gegenüber oralen Darreichungsformen sind TTS deshalb vorteilhaft, weil sie die Verabreichung von systemisch wirkenden Stoffen unter Umgehung des Magen-Darm-Traktes ermöglichen, wodurch die sonst infolge des "first-pass"-Effekts rasch einsetzende Metabolisierung und Inaktivierung 25 vermieden bzw. hinausgezögert wird. Hieraus resultiert eine verbesserte Wirkstoffausnutzung. Zudem lassen sich auf diese Weise gewisse Nebenwirkungen vermeiden, die bei oraler Verabreichung häufig auftreten können. Von Vorteil ist außerdem, daß diese Systeme eine kontinuierliche und 30 konstante Zufuhr von Wirkstoffen ermöglichen, so daß der Blutplasmaspiegel auf einem weitgehend konstanten Niveau gehalten wird.

[0004] Die Therapie verschiedener Erkrankungen mit systemischen Medikamenten, die über die Haut in den Körper 35 gelangen, ist mittlerweile weithin bekannt und beschrieben. Eine Reihe von Arzneistoften, z. B. Nikotin, Nitroglycerin, Clonidin, Estrogen und Gestagene, sind bereits in Form von transdermalen therapeutischen Systemen im Handel.

[0005] Der Aufbau eines TTS umfaßt typischerweise die 40 folgenden Bestandteile:

- ein wirkstoffhaltiges Reservoir;
- eine mit diesem Reservoir verbundene Rückschicht auf der hautabgewandten Seite;
- eine haftklebende Schicht zur Befestigung des Systems auf der Haut (diese kann auch entfallen, wenn das wirkstoffhaltige Reservoir selbst haftklebend ist); eine ablösbare Schutzschicht, welche die haftklebende Hautkontaktseite bedeckt und vor der Applika-50

tion abgelöst wird.

[0006] Das wirkstoffhaltige Reservoir kann beutelförmig sein oder eine feste Matrix darstellen.

[0007] Im Falle eines beutelförmigen Reservoirs ist die 55 Rückseite des flachen Beutels für den Wirkstoff undurchlässig und die Kontaktseite des Beutels zur Haut wird aus einer durchlässigen Membran gebildet wird. Der Wirkstoff befindet sich in einem solchen System in Form einer flüssigen oder halbsesten Zubereitung im Innern des Beutels.

[0008] Bei TTS vom "Matrix"-Typ befindet sich der Wirkstoff als Lösung oder Dispersion innerhalb einer geeigneten Polymermatrix, welche als Wirkstoffreservoir dient. Als haftklebende Grundpolymere für die Matrixschicht(en) werden beispielsweise Acrylatpolymere oder Acrylateopolymsre, Polyisobutylene, Styrol-Isopren-Blockcopolymere oder Polysilikone verwendet. Falls erforderlich, kann die wirkstoffhaltige Matrix auch aus mehreren Schichten aufge-

baut sein.

[0009] Bei den vorstehend beschriebenen TTS erfolgt die Wirkstoffabgabe an die Haut grundsätzlich auf dem Wege der passiven Diffusion. Ein großes Problem bei der Zufuhr pharmazeutischer Wirkstoffe über die Haut besteht in der Begrenztheit der menschlichen Haut, solche Stoffe mit ausreichender Dosierungsgeschwindigkeit aufzunehmen. Dies ist auch der Hauptgrund dafür, daß zur Zeit nur eine relative geringe anzahl von Wirkstoffen für die transdermale Therapie geeignet ist.

[0010] Andererseits sind Möglichkeiten bekannt, um die Permeation von Wirkstoffen durch die Haut zu steigern. Dies kann beispielsweise durch Verwendung von permeationsverstärkenden Substanzen erreicht werden, oder durch eine Erhöhung der thermodynamischen Aktivität des Wirkstoffs im Wirkstoffreservoir. Jedoch reichen bei vielen Wirkstoffen auch diese Maßnahmen nicht aus, weshalb es weiterer Steigerungsmöglichkeiten bedarf.

[0011] Die Verwendung von Zusatzstoffen, wie permeationsverbessernden Stoffen, hat zudem den Nachteil, daß es dabei zu Unverträglichkeiten auf der Haut kommen kann. [0012] Es besteht daher der Wunsch, die Hautpermeation weiter zu steigern oder um ein Mehrfaches zu erhöhen, ohne daß dabei die Haut geschädigt wird oder Mißempfindungen auftreten, wie dies bei der Verwendung von permeationsverbessernden Substanzen häufig der Fall ist.

[0013] Es ist grundsätzlich bekannt, daß die Permeationsgeschwindigkeit von Wirkstoffen durch die Haut bei erhöhter Temperatur schneller verläuft. Jedoch gibt es nur geringe Möglichkeiten, diesen Effekt auch praktisch auszunutzen, da die normale Hauttemperatur von etwa 32°C nur unwesentlich gesteigert werden kann, ohne daß Mißempfindungen auftreten. Infolgedessen wurde von dieser Möglichkeit bislang wenig Gebrauch gemacht.

[0014] Die Schmerzwahrnehmung auf der Haut setzt gewöhnlich ein, wenn die Hauttemperatur über einen Wert von ca. 45°C erhöht wird. Dadurch sind die Möglichkeiten der Ausnutzung eines Temperaturessetsts zur Permeationsverbesserung stark eingeschränkt. So konnte die in mehreren wissenschaftlichen Publikationen bestätigte Permeationssteigerung durch erhöhte Temperatur (z. B. Watanabe Y, Hongo S, Matsumoto M: "Evaluation of excised loach skin for studies on transdermal permeation of drugs in vitro"; Yakugaku Zasshi, 1989 Sep., 109: 9, 656-661) in der therapeutischen Praxis bisher nicht realisiert werden.

[0015] Die Verwendung von künstlich erzeugter Wärme auf der Haut ist auch deshalb problematisch, weil die üblichen Wärmeanwendungsgeräte in der Regel einen hohen Stromverbrauch aufweisen und deshalb nicht in tragbarer Form zur Verfügung stehen. Gleichwohl sind verschiedene elektrische Geräte beschrieben worden, mit welchen die Haut für eine gewisse Zeit erwärmt oder abgekühlt werden kann. In der Regel werden diese Geräte für physikalischtherapeutische Zwecke an Patienten eingesetzt (vgl. US 5 746 702 und US 5 097 828).

[0016] Es war deshalb die Aufgabe der vorliegenden Erfindung, eine Vorrichtung bereitzustellen, welche die transdermale Verabreichung von Wirkstoffen ermöglicht und welche eine Steigerung der Wirkstoffpermeation ermöglicht, die nicht auf der Anwesenheit von permeationsfördernden Zusatzstoffen beruht, und die eine schmerzende Schädigung oder Reizung der Haut vermeidet. Es war terner die Aufgabe der Erfindung, ein Verfahren anzugeben, welches die transdermale Verabreichung von Wirkstoffen bei gesteigerter Wirkstoffpermeation, wie vorstehend beschrieben, ermöglicht.

[10017] Die Lösung dieser Aufgabe gelingt überraschenderweise mit einer Vorrichtung gemäß Anspruch 1 oder An-

spruch 2, bzw. mit einem Verfahren gemäß Anspruch 14 oder 15, wobei die Unteransprüche weitere besonders nützliche Ausführungsformen der Erfindung betreffen.

[0018] Gemäß Anspruch 1 umfaßt die erfindungsgemäße Vorrichtung zur hitzepuls-gestützten transdermalen Verabreichung von Wirkstoffen ein transdermales therapeutisches System, das auf der hautzugewandten Seite ein wirkstoffdurchlässiges elektrisches Heizelement, oder mehrere solche Elemente aufweist. Außerdem umfaßt die erfindungsgemäße Vorrichtung eine mit diesem Heizelement verbundene Steuereinheit und eine Stromquelle, wobei die genannte Steuereinheit ein puls-artiges Aufheizen des genannten Heizelements bewirkt.

[0019] Das transdermale therapeutische System (TTS), welches Bestandteil der Vorrichtung nach Anspruch 1 ist, 15 enthält neben dem bzw. den Heizelement(en) ein Wirkstoffreservoir und eine Rückschicht, welche das System auf der Außenseite bedeckt. Das Wirkstoffreservoir ist mit den/den Heizelement(en) verbunden und liegt über dem Heizelement. Das Heizelement bzw. die Heizelemente steht/stehen 20 während der Applikation in direktem Kontakt mit der Haut. [0020] Die vorliegende Erfindung umfaßt ferner eine Vorrichtung zur Verabreichung von Hitzepulsen an die Haut gemäß Anspruch 2. Diese umfaßt ein haftklebendes medizinisches Pflaster zur Befestigung der Vorrichtung auf der Haut, ein oder mehrere elektrische Heizelemente, die mit diesem Pflaster verbunden sind, sowie eine mit diesem/n Heizelement(en) verbundene Steuereinheit und eine Stromquelle. Mittels der genannten Steuereinheit kann ein puls-artiges Aufheizen des genannten Heizelements bewirkt werden. Diese Vorrichtung gemäß Anspruch 2 enthält keinen Wirkstoff bzw. keine wirkstoffhaltige Schicht; sie kann als wirkstofffreies medizinisches Hitzepuls-Pflaster bezeichnet werden. Ihre Verwendung bei der Hitzepuls-gestützten Wirkstoff-Verabreichung erfolgt in der Weise, daß zunächst eine 35 wirkstoffhaltige Zubereitung auf ein Hautareal appliziert wird und anschließend, gegebenenfalls nach einer Einwirkungszeit, die Vorrichtung nach Anspruch 2 auf diese Hautfläche aufgebracht wird, wobei das/die Heizelemente in Kontakt mit der Hautoberfläche stehen.

10021] Die nachfolgend beschriebenen Ausführungsvarianten beziehen sich grundsätzlich sowohl auf die Vorrichtung nach Anspruch 1 als auch auf die Vorrichtung nach Anspruch 2. Allerdings wird darauf hingewiesen, daß die Heizelemente im Falle der Vorrichtungen nach Anspruch 1 45 wirkstoffdurchlässige Eigenschaften aufweisen müssen; im Falle der Vorrichtungen nach Anspruch 2 dies nicht erforderlich.

[0022] Das/die Heizelement(e) dar erfindungsgemäßen Vorrichtungen ist/sind mit einer Stromquelle als energieversorgende Lünrichtung gekoppelt; dabei wird mittels einer dazwischengeschalteten Steuereinheit bewirkt, daß in dem Heizelement bzw. den Heizelementen impulsweise Wärme erzeugt und freigesetzt wird, d. h. es wird ein puls-artiges Autheizen der Heizelemente und der mit ihnen in Kontakt 55 stehenden Hautoberfläche bewirkt.

100231 Die impulsweise Zufuhr von Wärme an die Haut hat den Vorteil, daß bei entsprechender Oberstächen-Nahpositionierung eine hohe Wärmebeeinslussung der äußeren Hornschicht (Stratum corneum) erreicht wird, ohne daß tiefergelegene Hautschichten, die besonders hitzeempsindlich sind, geschädigt werden. Aufgrund der lokal sehr schnell freigesetzten Wärmemenge entsteht ein Wärmepuls, welcher die äußere Schicht des Stratum corneum wie auch die wirkstofführende Schicht, das wirkstoffhaltige Reservoir, 65 des TTS kurzzeitig erwärmt, vorzugsweise auf über 50°C. Nach wenigen Sekunden wird die Wärme durch Wärmediffusion in die tieferen Hautschichten abgeleitet und erzeugt

dort wegen des Wärmeausgleichs nur eine als nicht schmerzhaft wahrgenommene leichte Wärmeempfindung, [0024] Die Autheizung des Heizelements während der impulsweisen Wärmezufuhr liegt im Temperaturbereich zwischen 40°C und 200°C, bevorzugt im Bereich zwischen 50°C und 120°C. Die angegebenen Temperaturen (Zieltemperaturen) beziehen sich auf das Heizelement. Aufgrund des direkten Kontakts des Heizelements zur Haut wird davon ausgegangen, daß die genannten Temperaturen kurzzeitig auch in dar oberen Hornschicht der Haut erreicht werden. [0025] Bei einer bevorzugten Ausgestaltung der Erfindung ist vorgesehen, daß zur Erzeugung der Wärmepulse jeweils eine Stromstärke von 1 bis 100 A bei einer anliegenden Spannung von 1,2 bis 24 V über eine Pulsdauer von 0,01 bis 0,5 s angewendet wird. Besonders bevorzugt sind Stromstärken im Bereich von 5 bis 20 A bei Spannungen im Bereich von 1,2 bis 7,2 V über eine Pulsdauer von 0,05 bis $0.1 \, s.$

[0026] Die Dauer der Wärmepulse wird begrenzt und beträgt vorzugsweise 0,1 bis 2 Sekunden, besonders bevorzugt 0,2 bis 1 s. Die Temperatur oder/und die Dauer der Wärmepulse durch die Steuereinheit vorgegeben oder ist durch diese steuerbar. Bei der Verabreichung von Wirkstoffen unter Verwendung der erfindungsgemäßen Vorrichtung werden im allgemeinen mehrere auteinanderfolgende Wärmeimpulse abgegeben. Zwischen den einzelnen Wärmepulsen liegen jeweils Zeitintervalle, in denen die Ableitung der erzeugten lokalen Wärme in die tiefer gelegenen Hautschichten stattfinden kann. Diese Zeitintervalle dauern mindestens 0,01 Sekunden und können bis zu mehreren Stunden dauern, z. B. bis zu 10 h. Bevorzugt dauern die zwischen den einzelnen Pulsen liegende Zeitintervalle 0,1 bis 100 s, insbesondere 1 bis 60 s.

[0027] Die einzelnen Parameter, welche die Wärmepulse kennzeichnen, können mit Hilfe der genannten Steuereinheit beeinflußt werden. Diese Parameter können zu Beginn der Applikation fest vorgegeben sein; ferner sind auch Ausführungsformen vorgesehen, bei denen eine nachträgliche oder ständige Steuerung oder Änderung dieser Parameter möglich ist. Bei den genannten Parametern handelt es sich um: Temperatur oder Temperaturbereich (Zieltemperatur); Dauer der einzelnen Wärmepulse; Länge der zwischen den einzelnen Wärmepulsen liegenden Zeitintervalle; Gesamtzahl der Wärmepulse; maximale Gesamtdauer der Behandlung mit Wärmepulsen. Zusätzlich zu den genannten Tiigenschaften der Steuereinheit kann diese auch die Steuerung des Stromflusses nach Spannung, Stromstärke und/oder zeitlichem Verlauf ermöglichen. Beispielsweise kann durch die Steuereinheit auch erreicht werden, daß die Form des puls-artige gesteuerten Stromflusses einer Rechteck-, Dreieck-, Sägezahn- oder Sinus-Wellenform entspricht. Der schematische Aufbau einer solchen Steuereinheit ist beispielhaft in Fig. 3 dargestellt.

[0028] Die erfindungsgemäßen Vorrichtungen können ferner mit miniaturisierten Wärmetühlern ausgestattet werden, die eine Kontrollmessung der im Heizelement oder auf der Hautoberfläche erreichten Temperatur ermöglichen. Beispielsweise können als Wärmefühler Platin-Temperatursensoren in SMD (Surface Mounted Device)-Bauform und Dünnschichttechnologie mit geringer Wärmekapazität verwendet werden.

[0029] Die Ausführung von Steuereinheiten in der beschriebenen Form ist in der elektrotechnischen Fachwelt hinreichend bekannt. Besonderer Wert ist auf eine Leistungsendstufe zu legen, die im ungefährlichen Niedervoltbereich von maximal ca. 24 V die Steuerung von großen Stromflüssen bis zu 100 Ampere und höher zumindest kurzzeitig erlaubt. In dieser Leistungsstufe kommen vorzugs-

weise Leistungstransistoren, Feldeffekttransistoren oder sogenannte IGBT (Insulated Gate Bipolar Transistor) zum Binsatz, besonders bevorzugt mehrere solcher Bauteile in Parallelschaltung. Ein Beispiel für solche Leistungsstufen, die bereits mit impulsformenden Steuereinheiten integriert sind, liefern sogenannte Fahrtregler, die beispielsweise für Auto-, Flug- und Schiffsmodellbau erhältlich sind.

10030] Bei einem tragbaren System sind vorzugsweise die Stromquelle und die Steuereinheit wegen ihrer Größe räumlich von dem flächigen Heizelement, welches in Verbindung mit dem TTS steht, getrennt. Stromquelle und Steuereinheit können beispielsweise als eigene Einheit am Gürtel, am Handgelenk oder in Taschen der Kleidung getragen werden. Die Kabelverbindung zwischen der Steuereinheit und dem TTS sollte aus einem Material mit möglichst geringem spezifischem Widerstand ausgeführt werden, so daß große Ströme über kleine Kabelquerschnitte geleitet werden können. Vorzugsweise kommen vergoldete Silberdrahtlitzen oder reiner Golddraht in Betracht.

10031] Als Stromquelle für die Erzeugung der Wärme 20 pulse wird bevorzugt eine galvanische Batterie oder ein Akkunnulator, besonders bevorzugt ein Nickel-Cadmium-Akkunnulator oder ein Kondensator verwendet. Daneben kommen auch Nickel-Metallhydrid (NiMH)-Akkus und Lithiumionen-Akkus sowie Lithiumbatterien in Betracht.

[0032] Wegen der insgesamt sehr geringen Energieaufnahme der erfindungsgemäßen Vorrichtung kann die Stromführungseinrichtung auch transportabel ausgestattet werden. Bei einer typischen Energieverteilung entlädt sich beispielsweise eine Stromquelle mit einem Energieinhalt von 1000 Ws während des Betriebes bzw. der Applikationsdauer 20 mal mit jeweils einer abgegebenen Energiemenge von 50 Ws. Grundsätzlich ist jede elektrische Energiequelle geeignet, die eine ausreichende Kapazität aufweist. Im Falle von Akkumulatoren beträgt diese vorzugsweise 0,1 bis 10 Amperestunden (Ah) bei Spannungen von 1,2 bis 24 V. Für Kondensatoren beträgt sie im selben Spannungsbereich vorzugsweise 0,01 bis 10 F.

[0033] Als Heizelemente eignen sich grundsätzlich Materialien bzw. Strukturen, die elektrisch leitfähig sind und eine möglichst geringe Wärmekapazität besitzen. Nur so ist gewährleistet, daß die Hitzepulse in kleinen Quanten, d. h. in Form kurzer und exakter Pulse, möglichst unmittelbar und unverändert auf die Hautoberfläche übertragen werden. Ein Heizelement, welches eine größere Wärmekapazität aufweist, würde die Pulsform der Hitzeerzeugung infolge von Wärmespeicherung verzerren bzw. verfälsehen.

[0034] Im Falle der Vorrichtungen gemäß Anspruch 1 ist es ferner erforderlich, daß das/die Heizelement(e) wirkstoff-durchlässig sind, damit der Wirkstoff aus dem Wirkstoffre- 50 servoir an die Hautoberfläche gelangen kann.

[10035] Das Heizelement der erfindungsgemäßen Vorrichtung ist vorzugsweise flächig oder schichtförmig und besonders bevorzugt ein dünner, flächiger Metallfilm; ferner kann auch vorgesehen sein, daß das Heizelement aus mehreren 55 einzelnen solcher Filmflächen aufgebaut ist. Der genannte Metallfilm ist vorzugsweise aus einem Metall hergestellt, das aus der Gruppe ausgewählt ist, die Kupfer, Zinn, Aluminium und andere Weichmetalle, sowie Legierungen aus den genannten Metallen umfaßt. Besonders bevorzugt ist eine 60 Ausführungsform des Metallfilms, wie sie bei der Herstellung von Metallfilmwiderständen mit Widerstandswerten von 0,1 bis 10 Ohm zum Einsatz kommen. Als Modellbeispiele solcher Heizelemente können Widerstände in SMD (Surface Mounted Device)-Bauform betrachtet werden, die als Standardartikel im Elektronikfachhandel erhältlich sind (z. B. Fa. Conrad Elektronik, Hirschau, DE). Derartige Bauteile können in Gruppen auf einer Platinenoberfläche zu6

sammengefügt werden.

[0036] Darüber hinaus ist auch vorgesehen, daß das/die Heizelement(e) aus einer elektrisch leitenden Kunststofffolie, oder aus mehreren einzelnen Flächenteilen solcher Folien, besteht. Bevorzugt wird dabei ein mit Kohlestaub hoch angereicherter Polymerfilm eingesetzt.

[0037] Falls die Materialien, z. B. Metallfolien, aus denen das Heizelement gefertigt ist, wirkstoffundurchlässig sind, können diese Materialien mit Perforationen, Löchern oder Schlitzen versehen werden, oder gitterartig gestaltet werden oder in mehrere nebeneinander liegende Streifen unterteilt werden. Auf diese Weise wird die erforderliche Durchlässigkeit hergestellt.

[0038] Bei einer weiteren Ausführungsform der Erfindung ist vorgesehen, daß als Heizelement eine flächige Wicklung eines dünnen Drahtes, oder mehrere solcher Wicklungen, verwendet wird. Vorzugsweise können dabei Drähte aus Kupfer, Zinn, Aluminium oder anderen Weichmetallen, sowie aus Legierungen aus den genannten Metallen eingesetzt werden.

[0039] Im Einzelfall kann es sich auch als vorteilhaft erweisen, wenn die erfindungsgemäßen Vorrichtungen Kombinationen verschiedener Heizelemente enthalten, die aus unterschiedlichen Materialien, wie oben angegeben, hergestellt sind. Auch kann ein einzelnes Heizelement eine Kombination von dafür geeigneten, oben erwähnten Materialien enthalten.

[0040] Die Fläche des Heizelements der erfindungsgemäßen Vorrichtungen ist, im Falle der Vorrichtungen des in Anspruch 1 genannten Typs, vorzugsweise möglichst weitgehend identisch mit der Fläche des damit verbundenen TTS. Sie kann bevorzugt 5 bis 100 cm² betragen, besonders bevorzugt 20 bis 50 cm².

[0041] Das Heizelement sollte während der Wirkstoffverabreichung möglichst in unmittelbaren Kontakt mit der Hautoberfläche stehen, um die Form und insbesondere die Kürze des Hitzepulses ungedämpft auf die Hautsläche zu übertragen. Dies kann durch dem Fachmann bekannte Maßnahmen erreicht werden, beispielsweise durch eine zusätzliche, auf der hautabgewandten Seite des Heizelements oder des TTS angebrachte haftklebende Fixierschicht oder ein haftklebendes Pflaster. Eine Befestigung der erfindungsgemäßen Vorrichtung auf der Haut kann z. B. auch dadurch ermöglicht werden, daß die Rückschicht des TIS die Fläche des Wirkstoffreservoirs bzw. des flächigen Heizelements überragt, wobei dieser Randbereich auf der hautzugewandten Seite mit einer haftklebenden Beschichtung versehen ist. [0042] Die Wirkstoffdurchlässigkeit des Heizelements wird, falls erforderlich, vorzugsweise dadurch erzielt, daß in dem Heizelement Poren, Löcher, Schlitze oder feine Aussparungen vorgesehen sind, die den Zutritt von Wirkstoffen aus der wirkstoffhaltigen Matrix in das Heizelement und danach in die Haut ermöglichen. Der Wirkstoff kann sich dann durch Querdiffusion in den obersten Hautschichten anreichern und dann während des Hitzepulses die Barriere überwinden. Der Anteil von freier Fläche (d. h. Poren, Löcher, Schlitze oder Aussparungen) beträgt vorzugsweise 30-70%, bezogen auf die Gesamtfläche des Heizelements. Die maximale Weite von geschlossenen Flächenabschnitten liegt bevorzugt im Bereich von 100 500 µm, da solche Distanzen von den Wirkstoffmolekülen durch Querdiffusion innerhalb kurzer Zeit überwunden werden können.

[0043] Die erfindungsgemäße Vorrichtung nach dem in Anspruch 1 beschriebenen Grundtyp eignet sich grundsätzlich in Verbindung mit den unterschiedlichsten TTS-Bautypen, wie sie eingangs beschrieben wurden. In jedem Fall befindet sich ein wirkstoffdurchlässiges Heizelement oder eine wirkstoffdurchlässige beheizbare Schicht auf der der Haut

zugewandten Seite, d. h. der Abgabeseite des TTS.

[0044] Die für die Herstellung des Wirkstoffreservoirs bzw. der Wirkstoffmatrix geeigneten Materialien sind dem Fachmann grundsätzlich bekannt, ebenso die Herstellungsverfahren. Als Grundmaterialien für die Wirkstoffmatrix eignen sich vor allem haftklebende Polymere, z. B. Acrylatpolymere oder Acrylateopolymere, Polyisobutylene, Styrol-Isopren-Blockcopolymere oder Polysilikone, oder auch geeignete Mischungen von Polymeren, oder Heißschmelzkleber

[0045] Die für die Herstellung der Rückschicht des TTS und der ablösbaren Schutzschicht geeigneten Materialien sind dem Fachmann ebenfalls bekannt. Beispielsweise können Folien aus Polyvinylchlorid, Ethylenvinylacetat, Vinylacetat, Polyethylen, Polypropylen oder Cellulosederivaten 15 verwendet werden.

[0046] Für die ablösbare Schutzschicht können grundsätzlich dieselben Materialien verwendet werden wie für die Rückschicht, vorausgesetzt, daß diese Schicht einer geeigneten Oberflächenbehandlung, z. B. Fluorosilikonisierung, unterzogen wird, so daß sie von der von ihr bedeckten Haltklebeschicht ablösbar ist und vor Applikation des TTS abgezogen werden kann. Außerdem können als ablösbare Schutzschichten auch andere Materialien verwendet werden, wie z. B. Polytetrafluorethylen-behandeltes Papier, 25 Cellophan, Polyvinylchlorid oder ähnliche.

[0047] Die Erfindung wird an Hand der Abbildungen (Fig. 1 bis 3) näher erläutert.

[0048] Fig. 1 zeigt beispielhaft den Aufbau eines erfindungsgemäßen TTS, und dessen Anordnung auf der Haut 30 (H) während der Applikation (im Schnitt). Dabei bedeuten (1) die Rückschicht

(2) die wirkstoffhaltige Matrix und

(3) die wirkstoffdurchlässige, mit Hitzepulsen beheizbare Schicht des TTS.

(S) bezeichnet das Stratum corneum der Haut, (U) die Unterhaut.

[0049] Fig. 2 zeigt in einer graphischen Darstellung den zeitlichen Temperaturverlauf im Strateum corneum der Haut während der Applikation eines erfindungsgemäßen hitzepuls-gestützten TTS. Die Temperatur im Stratum corneum steigt während der Applikation pulsartig von der normalen Hauttemperatur von 32°C auf die Zieltemperatur von 60°C. [0050] Fig. 3 zeigt ein schematisches Blockschaltbild der erfindungsgemäßen Vorrichtungen. Die Anordnung umfaßt eine Stromquelle, die mit der Steuereinheit in Verbindung steht; letztere ist wiederum mit dem Heizelement der Vorrichtung verbunden. Die Steuereinheit weist einen Spannungsregler, eine Strombegrenzung, eine Leistungsendstufe und einen Impulsformer auf. Die gezeigte Anordnung ist lediglich beispielhaft und schränkt die Erfindung in keiner Weise ein.

[0051] Die vorliegende Erfindung bezieht sich auch auf Verfahren zur transdermalen Verabreichung von Wirkstoffen, welche darauf berühen, daß die Applikationsstelle während der Applikationsdauer zur Verbesserung der Wirkstoffpermeation puls-artig aufgeheizt wird, wobei mindestens eine Temperatur von 40°C erreicht wird. Vorzugsweise wird dies durch Verwendung einer erfindungsgemäßen Vorrichtung nach Anspruch 1 oder 2, wie oben beschrieben, erreicht.

[0052] Das Verfahren zur topischen oder transdermalen Verabreichung von Wirkstoffen an die menschliche oder tierische Haut nach Anspruch 14 sieht vor, daß eine Vorrichtung auf die Haut appliziert wird, welche ein transdermales therapeutisches System umfaßt. Aus dem Wirkstoffreservoir dieses TTS wird während der Applikationsdauer der/die Wirkstoffe freigesetzt, wobei die Wirkstoffpermeation

durch die Haut mittels puls-artiger Temperaturerhöhungen verbessert wird.

[0053] Gemäß einer weiteren Ausführungsform (Anspruch 15) kann das Verfahren zur topischen oder transdermalen Verabreichung von Wirkstoffen an die menschliche oder tierische Haut aber auch auf die Weise durchgeführt werden, daß

in einem ersten Schritt der/die Wirkstoff(e) in Form einer Wirkstoffzubereitung auf ein Hautareal aufgetragen wird, und

in einem zweiten Schritt auf die genannte Hautsläche eine Vorrichtung appliziert wird, mittels welcher die Applikationsstelle während dar Applikationsdauer zur Verbesserung der Wirkstoffpermeation puls-artig aufgeheizt wird, wobei mindestens eine Temperatur von 40°C erreicht wird.

[0054] Nach diesem Verfahren erfolgt die Verabreichung
20 des Wirkstoffs bzw. der Hitzepulse sequentiell, während in dem Verfahren nach Anspruch 14 der Wirkstoff und die Hitzepulse gleichzeitig verabreicht werden.

[0055] Die genannte Wirkstoffzubereitung kann beispielsweise als Lösung, Salbe, Creme oder Gel vorliegen. Es kann sich dabei aber auch um ein wirkstoffhaltiges TTS handeln, welches von dem in Schritt 2 applizierten wirkstofffreien Hitzepuls-Pflaster verschieden ist.

100561 Nach dem Auftragen des Wirkstoffs bzw. der wirkstoffhaltigen Zubereitung (Schritt 1) und gegebenenfalls
30 nach Abwarten einer gewissen Inkubations- oder Einwirkungszeit (10 s bis 24 h, vorzugsweise 1 min bis 1 h) auf der Haut werden, falls erforderlich, die überschüssigen Reste der Wirkstoffzubereitung oberflächlich von der Applikationsstelle entfernt, und sodann das wirkstofffreie Hitzepuls 35 Pflaster appliziert. Auf diese Weise kann eine homogene

und völlig flächenkongruente Applikation von Wirkstoff und Hitzepulsen erreicht werden.

[0057] Als Hitzepuls-Pflaster kann vorzugsweise eine Vorrichtung nach Anspruch 2, wahlweise nach einer der in den Unteransprüchen beschriebenen Varianten, verwendet werden.

[0058] Durch die vorliegende Erfindung wird eine Steigerung der Hautpermeation von transdermal verabreichten Wirkstoffen ermöglicht, und zwar unabhängig von der Verwendung von permeationsfördernden Zusatzstoffen. Falls eine weitere Steigerung der Hautpermeation erforderlich ist, kann die hitzepuls-gestützte Verabreichung auch mit dem Einsatz von bekannten hautpermeationsfördernden Substanzen kombiniert werden.

[0059] Theoretisch ist bei der hitzepuls-gestützten Verabreichung eine Steigerung der Hautpermeation um einen Faktor von 2 bis 100, vorzugsweise von 5 bis 20 zu erwarten. [0060] Die Erfindung kann grundsätzlich für die topische oder transdermale Verabreichung der verschiedenartigsten Wirkstoffe eingesetzt werden. Unter Wirkstoffen werden alle im Bereich der Human- oder Tiermedizin eingesetzten Arzneistoffe verstanden, einschließlich Vitamine, Enzyme und Hormone, sowie Wirkstoffe für kosmetische Behandlungen. Besonders vorteilhaft ist die Verwendung der erfindungsgemäßen Vorrichtung für die Verabreichung von schlecht hautgängigen Substanzen, wie z. B. Peptide, Proteine, Nukleotide, Polynukleotide oder zur Immunisierung geeignete Biomolekülen oder Abschnitte von solchen Biomolekülen. Weiterhin kommen insbesondere solche Wirkstoffe in Betracht, die aufgrund ihrer Molekülmassen von mehr als 500 Da oder aufgrund von Schmelzpunkten oberhalb 200°C für den Einsatz in passiven TTS wenig geeignet sind.

[0061] Die erfindungsgemäße Vorrichtung und das erfindungsgemäße Verfahren eignen sich vorteilhaft für die Verabreichung von Medikamenten zum Zwecke der therapeutischen Behandlung von Mensch oder Tier.

Patentansprüche

1. Vorrichtung zur hitzepuls-gestützten transdermalen Verabreichung von Wirkstoffen, welche ein transdermales therapeutisches System (TTS), das 10 eine Rückschicht, ein wirkstoffhaltiges Reservoir und

auf der hautzugewandten Seite ein wirkstoffdurchlässiges elektrisches Heizelement, oder mehrere solche Ele-

mente aufweist,

und eine mit diesem Heizelement verbundene Steuer- 15 einheit und eine Stromquelle umfaßt, wobei die genannte Steuereinheit geeignet ist, ein puls-artiges Aufheizen des genannten Heizelements zu bewirken.

2. Vorrichtung zur Verabreichung von Hitzepulsen an die menschliche oder tierische Haut, welche ein haftklebendes medizinisches Pflaster;

ein oder mehrere elektrische Heizelemente, die mit

dem Pflaster verbunden sind;

und eine mit diesem/n Heizelement(en) verbundene Steuereinheit und eine Stromquelle umfaßt, wobei die 25 genannte Steuereinheit geeignet ist, ein puls-artiges Aufheizen des genannten Heizelements zu bewirken. 3. Vorrichtung nach Anspruch 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, daß die Aufheizung des Heizelements/ der Heizelemente im Temperaturbereich zwischen 30 40°C und 200°C, bevorzugt im Bereich zwischen 50°C und 120°C erfolgt, und daß die Dauer der Wärmepulse 0,1 bis 2 Sekunden beträgt, vorzugsweise 0,2 bis 1 s. und wobei die Temperatur und/oder die Dauer der Wärmepulse durch die Steuereinheit vorgegeben oder steu- 35

4. Vorrichtung nach einem der Ansprüche 1 bis 3, dadurch gekennzeichnet, daß sie die genannten Wärmepulse wiederholt produziert, wobei die Länge der zwischen den einzelnen Wärmepulsen liegenden Zeitinter- 40 valle mindestens 0.01 s, bevorzugt 0.1 s bis 100 s, besonders bevorzugt 1 bis 60 s beträgt, und wobei die Dauer dieser Zeitintervalle durch die Steuereinheit vorgegeben oder steuerbar sind.

5. Vorrichtung nach einem der vorangehenden An- 45 sprüche, dadurch gekennzeichnet, daß als Stromquelle eine oder mehrere galvanische Batterie(n) oder ein oder mehrere Akkumulator(en), vorzugsweise ausgewählt aus der Gruppe der Nikkel-Cadmium-Akkumulatoren, Nickel-Metallhydrid (NiMII)-Akkus, Lithiu- 50 mionen-Akkus und Lithiumbatterien, oder ein oder mehrere Kondensator(en) verwendet wird bzw. werden, wobei die elektrische Kapazität im Falle von Akkumulatoren vorzugsweise 0,1 bis 10 Ah bei Spannungen von 1, 2 bis 24 V und im Falle von Kondensatoren 55 im selben Spannungsbereich vorzugsweise 0,01 bis

10 F beträgt.

erbar sind.

6. Vorrichtung nach einem der Ansprüche 1 bis 5, dadurch gekennzeichnet, daß das Heizelement flächig oder schichtförmig ist und bevorzugt ein dünner, flächiger Metallfilm ist oder aus mehreren einzelnen solcher Filmflächen aufgebaut ist, wobei der genannte Metallfilm vorzugsweise aus einem Metall hergestellt ist, das aus der Kupfer, Zinn, Aluminium und andere Weichmetalle, sowie Legierungen aus den genannten 65 Metallen umfassenden Gruppe ausgewählt ist.

7. Vorrichtung nach Anspruch 6. dadurch gekennzeichnet, daß das Heizelement aus einzelnen dünnen, 10

flächigen Metallfilmen aufgebaut ist, wobei als Metallfilme bevorzugt Metallfilmwiderstände eingesetzt wer-

8. Vorrichtung nach Anspruch 6 oder 7, dadurch gekennzeichnet, daß der Metallfilm mit Perforationen, Löchern oder Schlitzen versehen ist, oder daß er gitterartig gestaltet ist oder in mehrere nebeneinander lie-

gende Streisen unterteilt ist.

9. Vorrichtung nach einem der Ansprüche 1 bis 5, dadurch gekennzeichnet, daß als Heizelement eine flächige Wicklung eines dünnen Drahtes, oder mehrere solcher Wicklungen, verwendet wird, wobei der genannte Draht vorzugsweise aus einem Metall hergestellt ist, das aus der Kupfer, Zinn, Aluminium und andere Weichmetalle, sowie Legierungen aus den genannten Metallen umfassenden Gruppe ausgewählt ist. 10. Vorrichtung nach einem der Ansprüche 1 bis 5, dadurch gekennzeichnet, daß das Heizelement im wesentlichen aus einer elektrisch leitenden Kunststoffolie besteht, oder aus mehreren einzelnen Flächenteilen solcher Folien aufgebaut ist, wobei bevorzugt ein mit Kohlestaub hoch angereicherter Polymerfilm eingesetzt wird.

11. Vorrichtung nach einem oder mehreren der vorangehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß die Steuereinheit einen Fahrtregler, eine BEC-Steuerplatine sowie einen Pulsgenerator aufweist.

12. Vorrichtung nach einem oder mehreren der vorangehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß sie während einer Pulsdauer von 0,01 bis 0,5 s, bevorzugt von 0,05 bis 0,1 s, Stromstärken im Bereich von 1 bis 100 A, bevorzugt von 5 bis 20 A, bei einer anliegenden Spannung von 1,2 bis 24 V, bevorzugt von 1,2 bis 7,2 V, erzeugt.

13. Verwendung einer Vorrichtung nach einem oder mehreren der vorangehenden Ansprüche zur topischen oder transdermalen Verabreichung von Medikamenten oder anderen Wirkstoffen zum Zwecke der therapeutischen oder kosmetischen Behandlung von Mensch

oder Tier.

14. Verfahren zur topischen oder transdermalen Verabreichung von Wirkstoffen an die menschliche oder tierische Haut, bei welchem ein oder mehrere Wirkstoffe aus einem Wirkstoffreservoir eines transdermalen therapeutischen Systems freigesetzt und an die Haut abgegeben werden, dadurch gekennzeichnet, daß die Applikationsstelle während der Applikationsdauer zur Verbesserung der Wirkstoffpermeation puls-artig aufgeheizt wird, wobei mindestens eine Temperatur von 40°C erreicht wird.

15. Verfahren zur topischen oder transdermalen Verabreichung von Wirkstoffen an die menschliche oder tierische Haut, dadurch gekennzeichnet, daß

in einem ersten Schritt der/die Wirkstoff(e) in Form einer Wirkstoffzubereitung auf ein Hautareal aufgetragen wird, und

in einem zweiten Schritt auf die genannte Hautsläche eine Vorrichtung appliziert wird, mittels welcher die Applikationsstelle während der Applikationsdauer zur Verbesserung der Wirkstoffpermeation puls-artig aufgeheizt wird, wobei mindestens eine Temperatur von 40°C erreicht wird,

- 16. Verfahren nach Anspruch 15, dadurch gekennzeichnet, daß der zweite Schritt in einem zeitlichen Abstand von 10 s bis 24 h, vorzugsweise von 1 min bis 1 h. nach dem ersten Schritt durchgeführt wird.
- 17. Verfahren nach einem der Ansprüche 14-16, dadurch gekennzeichnet, daß das puls-artige Aufheizen

der Applikationsstelle durch ein elektrisches Heizelement, oder mehrere solcher Elemente, bewirkt wird, welches während der Applikationsdauer mit der Haut in Kontakt steht, wobei das genannte Heizelement mit einer Stromquelle und einer Steuereinheit verbunden 5 ist.

18. Verfahren nach einem der Ansprüche 14-17, dadurch gekennzeichnet, daß das puls-artige Aufheizen im Temperaturbereich zwischen 40°C und 200°C, bevorzugt im Bereich zwischen 50°C und 120°C erfolgt, und daß die Dauer der Wärmepulse 0,1 bis 2 Sekunden beträgt, vorzugsweise 0,2 bis 1 s.

19. Verfahren nach einem der Ansprüche 14 bis 18, dadurch gekennzeichnet, daß das puls-artige Außheizen wiederholt vorgenommen wird, wobei die Länge der zwischen den einzelnen Wärmepulsen liegenden Zeit-intervalle mindestens 0,01 s, vorzugsweise 0,1 bis 100 s, besonders bevorzugt 1 bis 60 s beträgt.

20. Verfahren nach einem der Ansprüche 14 bis 19, dadurch gekennzeichnet, daß die während des puls-artigen Aufheizens erreichte Temperatur oder der Temperaturbereich, und/oder die Dauer der einzelnen Wärnepulse und/oder die Länge der zwischen den einzelnen Wärmepulsen liegenden Zeitintervalle und/oder die Gesamtzahl der Wärmepulse und/oder die maximale Gesamtdauer der Behandlung mit Wärmepulsen jeweils durch ein mit dem Heizelement bzw. den Heizelementen und der Stromquelle verbundenes Steuergerät vorgegeben oder nachträglich verändert oder eingestellt werden.

21. Verfahren nach einem oder mehreren der Ansprüche 14–20, dadurch gekennzeichnet, daß die Wärmepulse durch Stromstärken im Bereich von 1 bis 100 Å, bevorzugt von 5 bis 20 Å, bei einer anliegenden Spannung von 1,2 bis 24 V, bevorzugt von 1,2 bis 7,2 V, 35 während einer Pulsdauer von 0,01 bis 0,5 s, bevorzugt von 0,05 bis 0,1 s, erzeugt werden.

22. Verfahren nach einem oder mehreren der Ansprüche 14-21, dadurch gekennzeichnet, daß eine Vorrichtung nach einem der Ansprüche 1 bis 12 verwendet 40 wird.

Hierzu 2 Seite(n) Zeichnungen

45

55

50

60

Nummer: Int. Cl.⁷: Offenlegungstag: DE 101 02 817 A1 A 61 M 37/00 1. August 2002

FIG. 1

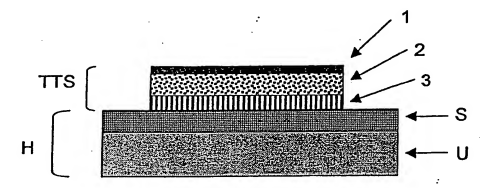
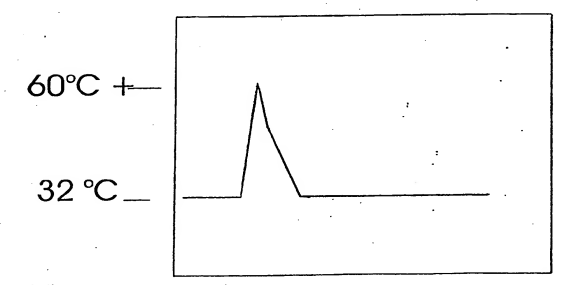


FIG. 2



Nummer: Int. Cl.⁷: Offenlegungstag: DE 101 02 817 A1 A 61 M 37/00 1. August 2002

